

Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



EP 1 116 733 A1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG (12)

(43) Veröffentlichungstag: 18.07.2001 Patentblatt 2001/29 (51) Int Cl.7: C08F 226/06, C08F 226/02, C08F 220/58, A61K 7/00,

(21) Anmeldenummer: 00710047.2

A61K 9/00

(22) Anmeldetag: 29.12.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten: (71) Anmelder: Clariant GmbH AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU 65929 Frankfurt am Main (DE)

MC NL PT SE TR Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(72) Erfinder: · Löffler, Matthias Dr.

(30) Priorität: 11.01.2000 DE 10000648

65527 Niedernhausen (DE)

. Morschhäuser, Roman Dr. 55122 Mainz (DE)

(54) Wasserlösliche oder wasserquelibare vernetzte Copolymere

(57) Wasserlösliche oder wasserquelibare vernetzte Copolymere bestehend im wesentlichen aus Struktureinheiten der Formel 1

$$\begin{array}{c} - CH_2 - CH \\ \hline \\ N \\ C = 0 \end{array}$$

$$(CH_2)_n$$

$$(1)$$

oder einer Mischung der Struktureinheiten der Formel 1 mit Struktureinheiten der Formel 2

$$\begin{array}{c|c} -CH_2 - CR \\ \hline \\ R^1 \\ \hline \\ \\ R^2 \end{array}$$
 (2)

und Struktureinheiten der Formel 3

wobei R, R¹, R², R³ Z und n die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben. Diese Copolymeren sind vernetzt mit Verbindungen, die mindestens zwei oleffnische Doppelbindungen enthalten. Diese vernetzten Copolymerisate eignen sich als Verdicker, insbesondere für Kosemitische und pharmazeutische Zubereitungen.

FP 1 116 733 ∆1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung bertrifft wasserfdeliche oder wasserqueilbare Copolymerisate auf Basis von Ammoniumsatzen von Acrylamid-oskiysultonsaturen und cycliechen N/Vinylenzbensäurensiden bzw. cyclischen und linearen N/Vinylcarbonsaturenmiden bzw. cyclischen und linearen N/Vinylcarbonsaturenmiden, deren Herstellung und deren Verwendung als Verdicker, Stabilisator von Emulsionen und Disserpsionen und sic jedirmittel in koremischen und busnezutischen Mithal.

[0002] Wasser- oder lösungsmittelhaltige Mehrkomponentensysteme wie Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen werden häufig aus ökonomischen oder anwendungstechnischen Gründen oder aus Stabilltätsgründen auf höhere Viskositäten eingestelli bzw. verdickt.

20 So kann z.B. durch Erhöhung der Viskoslät der extemen oder internen Phase vor Emulaionen oder Suspensionen erreicht werden, dass die Zelt bis zur Entmischung der Komponenten eines solchen Systems deutlich verlängert werden kann, was sich in einer Verlängerung der Lagerzeit bemerkbar macht. Durch Erhöhung der Viskoslätä wird auch bei Visiden Produkten deren gleichmäßige Verteilbarkeit insbesondere auf unebenen Flächen verbessert. Dies gilt insbesondere für Haubflegemittell und phamazzustische Salben auf der Haut. Bei Vinter bei helben von der zu behandelnden Flächen. Durch die gleichmäßigere Verteilung und verlängerte Erniwfkdauer wirdt so die Wirksamber der bei der bei der Produkten wirdter vor der zu behandelnden Flächen. Durch die gleichmäßigere Verteilung und verlängerte Erniwfkdauer wirdt so die Wirksamber vor der zu behandelnden Flächen. Durch die gleichmäßigere Verteilung und verlängerte Erniwfkdauer wirdt so die Wirksamber vor der zu behandelnden Flächer bei der Herstellung, Verpackung, Abfüllung und Lagerung sowie beim Transport, insbesondere ist hier aus sicherheitstechnischer Hinscht die Verdickung sauerr Medien von Bedeutung, Generali sind die rheologischen der Bedeutung und Verlängerte verleich der Verlängerte verleiche Präparate ein entschedendes Kriterium für den Einsatz und seiner zussreichenden Verdickung führen. Jedoch sollen die Farbe und prinziptellen Eigenschaften des zu werdickwanden Mediums incht verändert werden.

[0003] Um die rheologischen Eigenschaften von wässrigen oder lösungsmittelhaltigen Systemen, Emulsionen, Suspensionen einzustellen, werden in der Fachliteratur eine Netzlacht von Interschiedlichen Systemen angepsöhen. Bekannt sind belspielsewiese Celluloseedrier und andere Celluloseedrivate (z.B. Carboxymethyficiallulose, Hydroxysthyficiallulose), Gledleine, Skirke und Säkrischer viete, Nationaligniate, Fettsäurepolyethyringhyficialest, Agar-Agar, Tragenth oder Doxtrine. Als synthetische Polymere kommen verschiedene Materialien zum Einsatz, wie z.B. Polyvinyslakholise, Polyschyfialung von der verschiedene Statz der Polyschystaure, Polyvinysrijodien, Polyvinymitentysther, Polyschyfialung von der verschiedene Statz der Polyschystaure, Polyvinysrijodien, Polyvinymethytester, Polyschyfialung von stem sich einstelle Statz der Polyschystaure, Polyvinysrijodien, Polyvinymethytester, sowie diverse Mischungen und Copolymeriate aus den o.a. Webründungen.

[0004] Die genannten Verbindungen zeigen jedoch bei der Anwendung vieffältige Nachtelle. So sind z.B. die Cellulesederviate bzw. alignemen die auf natürlichen Pehostfelm basierenden Materialien und die daraus resultierenden Formulierungen sehr anfällig gegen Bakterien. Anwendungstechnisch fallen ale zumelst durch die Bildung unangenahme, "fäderziehender" Gele auf. Fettakturepotytyhengykolsetser reigen in Gegenwart vom Wasserz zurdie dabei entstehenden unföllichen Fettakturen verursachen unerwünsechte Tübungen. Verdickungsmittel natürlichen Ursprunge (Z. B. "Bach-Ager oder Tüganth) weisen in nach Herkunt karks schwankende Zusammensetzung auf.

[0005] În EP-A-0 816 403 und WO 98/00094 sind venezte Homopolymen aus Z-Aryjamido-Z-methyl-propen-sulfonaten und deren Verwendung als Verdicker beschrieben. EP-A-0 510 248 beschriebet vemetzte Coppymere aus N-V Winyloarbonsäureamiden und ungesättigten, mit einer Sulfonatgruppe substituierten Alkylamiden, die ebenfalls als Verdicker geeignet sind.

In US 6 188 809 sind unvernetzie Copolymerisate aus N-Vinylpyrrolidon und 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfonat beschrieben. DE 199 05 639.0 beschreibt vernetzte Polymerisate aus nichtcyclischen N-Vinylcarbonsäureamiden und Acrylamidoalkylsulfonsäuren.

(3006) Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass Alkali-, Erdalkali- oder Armoniumsatze verschiedner Acnylamfolosityslufonsatum, in für kosmelischen Arwendungen unbedentlichen Lösungsmittein, wie Aktoholen oder Alkoholgemischen, hinreichend (öslich sind und somit für eine Oppolymerisation mit ebenfalls in diesen Lösungsmittein ist löslichen gewischen N-Virnylcarbonsäuresmiden oder Mischungen aus zyfisichen voll mieseren N-Virnylcarbonsäuresmiden, gegebenen falls mit weiteren Monomeren en vorsongend geeignet sind. Im Gegenstat iherzu muss gemäß dem Stand der Technik in einem aprotischen Lösungsmittel gearbeitet werden. Da das für die Polymerisation bevorzugt eingesetzte Armoniumsatz der 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfonsäure in ionischer Form vorliegt, braucht das erhaltene vementze Coophwen richt mehr umständlich nachtfäligich enturslisiert zu werden, sondern ist sofort nach soft und der Schaffen verschen der Verschlagen und inseren N-Virnylcarbonsäuresmiden) das Verhättins von ionischen zu neutralen Bausteinen steuern und damit die Verdickungswitten Bausteinen steuern und damit die Verdickungswitten Bausteinen steuern und damit die Verdickungswitten und Statzstabilität roullerform und soziale für Anforderunen beser annassen. Durch die Polymeris

3

risation in Alkohol bzw. Alkoholgemischen mit einem Wassergehalt von kleiner als 10 Gew.-% und hier insbesondere

in tert.-Butanol erhält man außerdem Produkte, die bezüglich ihres Restgehaltes an im Produkt verbleibendem Lösungsmittel toxikologisch unbedenklich sind und so zum Beispiel in kosmetischen Produkten Verwendung finden können.

[0007] Gegenstand der Erfindung sind vernetzte Copolymere bestehend im wesentlichen aus

a1) 1 bis 50 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (1)

$$\begin{array}{c} - \left[CH_2 - CH \right] \\ N \\ C = 0 \end{array} \tag{1}$$

20 wobel n eine ganze Zahl von 2 bis 9 bedeutet, oder

10

15

25

30

34

40

48

50

a2) 1 bis 50 Gew.-% einer Mischung der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (1) und der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (2)

$$\begin{array}{c|c} CH_2 - CR \\ \hline \\ N \\ C \\ \hline \\ R^1 \end{array}$$

wobei R, R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder eine lineare oder verzweigte Alkyloder Alkenylgruppe mit jeweile 1 bis 30, bevorzugt 1 bis 20, insbesondere 1 bis 12 C-Atomen bedeuten und b) 4,9,9 bis 9,9 Gew. ⁴% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (3)

worin R^o Wasserstoff, Methyl oder Ethyl, Z C₁-C₈-Alkylen, n eine ganze Zahl von 2 bis 9 und X ein Alkall- oder Erdalkall-lon bedeutet, sowie

c) 0,01 bis 8, vorzugsweise 0,01 bis 5 Gew. % vernetzenden Strukturen, die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegangen sind.

50008] Bevorzugie erfindungsgemäße Copolymere enthalten 2 bis 30, insbesondere 3 bis 15 Gew.-% an Struktureinheiten der aligemeinen Former (1), bzw. (1) und (2), vorzugeweise abgeleitet un NVnylypymolition, 69, 5 bis 97,5 insbesondere 84,5 bis 96,5 Gew.-% an Struktureinheiten der allgemeinen Formel (3), vorzugsweise abgeleitet vom Ammonitumalzi der 2-Avorbindio-2-methyl-organ-sulfinalizier und 0 2 bis 3, insbesondere 0.5 bis 2 Gew.-% an netture of the company netzenden Strukturen, die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegangen sind. Das Mischungsverhältnis der den Struktureinheiten 1 und 2 zugrunde liegenden Monomeren kann innerhalb beliebiger Grenzen varieren.

[0009] Vernetzende Strukturen, die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegangen sind, leiten sich vorzugsweise ab von Acryl- oder Methacrylsäursellyleisete, Dipropylengtykol-diallyleither, Polygikodialiyleither, Triethylen-gykkodialiyleither, Teitrallyleither, Witherinen der anderen Allyl- oder Virrylethern multifunktioneller Alkohole, Tetraethylengtykodiacrylat, Triallylamin, Trimethylolpropandiallylether, Methylen-bis-acrylandi oder Divrihydenzol.

Besonders bevorzugt leiten sich die vermetzenden Strukturen ab von Monomeren der allgemeinen Formel (4),

20 worin R Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet.

15

[0010] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Copolymeren erfolgt in der Weilse, dass man die den wiederkehrenden Struktureinheiten der Formein (1), (2) und (3) entsprechenden Monomeren in einem protischen Esungsprittel löst oder dispergiert, zu dieser Lösung oder Dispersion einen oder mehrere Vernetzer mit mindestens zwei olefinischen Doppoblindungen zugibt und die Polymerisation in an sich bekannter Weise durch Zugabe einer radikalbildenden Verbindung startet.

[0011] Bevorzugt wird das Ammoniumsalz der Acrylamidopropansulfonsäure einpolymerisiert. Anstelle dieses Ammoniumsalzes kann man auch die freie Acrylamidopropansulfonsäure einselzen und vor der Zugabe der restlichen Monomere aus der freien Säure durch Einleiden von Ammoniak das Ammoniumsalz erzeugen.

[0012] Die Polymerisationsreaktion erfolgt vorzugsweise in einem wasserdistlichen Aktohol oder einem Gemisch
mehrersr Aktohole mit 1 bis 6 - CAnomen, vorzugsweise in tein-Butanol. Der Wasserpiehalt des Aktohols oder des
Gemisches mehrersr Aktohole darf 10 Gew.-%s. nicht überschreiten, die sonst im Verlauf der Polymerisation Klumpenbildung autheren kann. Kontert hat die Wahl der Art und der Mange des L\u00e4sungsmittels es zu erfolgen, dass des Satz
der Acrylamidoelkylsulfons\u00e4ure der Formel 1, insbesondere der 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfons\u00e4ure der in weitgehend \u00dfestlich oder dispergierbar ist. Unter weitgehend folslich oder dispergierbar ist zu verstehen, dass sich auch
nach Abstellen des Pührwerks kein fetelse Material aus der Losung doer Dispersion absetzt. Das im Vorfauf der
Reaktion entstehende Polymerisat soll hingegen in dem gew\u00e4hibn L\u00e5sungsmittel (oder-gemisch) weitgehend unl\u00e5slich sein. Unter weitgehend unl\u00f6slich ist hierbeit zu verstehen, dass im Verfauf der Polymerisation eine gut tribrbare,
breitige Polymerisation unl\u00f6slich ist hierbeit zu verstehen, dass im Verfauf der Polymerisation eine gut tribrbare,
breitige Polymerisation einen Feststoffgehalt von maximal 5 Gew.-% eurweisen. Sind die Coppyhmere in st\u00e4rkenen
40 Ausmaß im gew\u00e4hibn L\u00e3sungsmittel (oder L\u00e3sungsmitteligemisch l\u00e5slich, kann es beim Trocknen der Polymerisationation.

Die Polymeristationsreaktion seibst wird in an sich bekannter Weise durch radikalbildende Verbindungen wie Azoinlistationer (z.B. Azo-bis-slobulyronitrift), Peroxider (z.B. Disutypieroxid) oder Porsultation in einem gesigneten Temperaturinterval von 20 bis 120°C, vorzugsweise zwischen du und 80°C, ausgelöst und über einen Zeitrarum von 30 min. bis mehreren Stunden fortgeführt. Die Copolymerzusammensetzung lässt sich durch Variation des oben beschriebenen Einsatzverhählnisses der Monnemers sowie des Antelia an Verenter verlieren und so zur Erstellung eines maßgeschneiderten Eigenschaftsprofils verwenden. Durch verstärken Einbau von Ammonitumsatzen der Arcylamidosutfonakturen kann bespleiswisse die verdickende Wirkung der Polymeristes verbossert werden, während durch Einbau von
mehr cyclischem N-Vinylachonsäureamid die Eiektrolytverträglichkeit der Polymeriste und deren Löslichkeit in nicht
wässrigen Systemen verbesses verwerden kann.

Im Gegensatz zu den Polymerisaten auf Basia Acrylsäure, die im neutralen oder leicht aktalischen Beroich in 1 %üger der wässinger Lösung durchaus Viskostallt an ein mehr als 30 000 m Par Jeziger, deren Verlächen Beroich in 1 %üger die wässinger Lösung durchaus Viskostallt an ein der State 1 30 000 m Par Jeziger, deren Verlächen der Gegensenen Viskostallt ju glodoch mit sinkenden pH-West af nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere ihre Viskostallt bis zu einem sauren pH-Westark nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere ihre Viskostallt bis zu einem sauren pH-Westark nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere ihre Viskostallt bis zu einem sauren pH-Westark nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere ihre Viskostallt bis zu einem sauren pH-Westark nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere ihre Viskostallt bis zu einem sauren pH-Westark nachtlässt, können die erfindungsgemäß beschriebenen Coopolmere von der viskostallt bis der v

Beispiel 1

[0013] In einem 1000 ml Kolben mit Ankerrührer, Rückflusskühler, Innenthermometer, Einleitungsmöglichkeit für No

und NH₂ wurden 490.5 g tert. Butanol und 11.5 g Wasser vorgelegt. Anschließend wurden 80.75 g 2-Acylamidzz-mothyl-propn-sulfonsature oligeratgen und unter starken Rühren dispergielt, vollee inlen Tübung des Lösungsmittels erhalten blieb. Über einen Zeitzaum von 30 min, leitelte man 6,84 g Ammoniak in den übersühenden Gastraumein und führt erindisetens wellere 30 min, nach his sich ein pH-Wart von 6-7 eingestellt halte. Man gab 4,10 g NVirvijpyrrolidon und 0,8 g Methacnylsäureshlyester hinzu und spülle die Vorlage jeweils mit tort. Butanol (ca. 6 m/n) nach,
um Verfuste bei der Zugabe zu minimieren. Das Reaktionsgemisch wurde dann auf eine Temperatur von T – 60 °C
varwärmt, wobel die Reaktionsmischung durch gleichzeitiges Einielsten von Nz Inertisiert wurde. Nach Erreichen der
Temperatur von T – 60 °C vorden 1, 0 gleunyberoud zugegeben. Die Reaktion sprang unmittebar nach Zugabe des
inlitistors an, was an einem Anstelig der Temperatur und am Auslichcen des Polymera zu erkennen wars. Etwa 15 min. nach dem Einsetzen der Polymerisationsresidion wurde die Stückstoffzuführ abgestellt. Ungefähr 30 min. nach Zugabe
des Starten Dilauryperoxid erreibte die Temperatur ein Maximum (ca. 65 - 70 °C). Weiter 30 min. nach Zugabe
des Starten Blüuryperoxid erreibte die Temperatur ein Maximum (ca. 65 - 70 °C). Were 30 min. nach Zugabe
des Reaktionsgefäßes nahm im Verlard der Reaktion eine breistließ konsisten zu, war aber noch gut urführber. Anschließend wurde auf Raumtemperatur abgekühlt und der Feisstoff abgesaugt. Die Paste wurde bei 60 - 70 °C (über
4 Stunden in Vakuumtrockenschaftnank spetchork. Man erhielt 92 2,g eines sinnen welden Pulvors.

Beispiel 2

[0014] Das Beispiel 1 wurde wiederholt mit dem Unterschied, dass anstelle von Methacrylsäureallylester als Vernetver 1,65 g Trimethylolpropanmethacrylat verwendet wurden.

Beispiel 3

[0015] Entsprechend Belspiel 1 wurde das verneizte Copolymer aus 35 g 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfonsäure, 55 g N-Vinylpyrrolldon und 1,9 g Trimethylolpropan-triacrylat hergestellt.

Beispiel 4

[0016] Entsprechend Beispiel 1 wurde das vernetzte Copolymer aus 77,5 g 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfonsäure, 8,9 g N-Vinylpyrrolidon, 4,2 g N-Vinylformamid und 1,8 g Trimethylolpropan-triacrylat hergestellt.

Vergleichsbeispiel 1

[0017] Entsprechend Beispiel 1 wurde ein vernetztes Homopolymer aus 85 g 2-Acrylamido-2-methyl-propan-sulfon-35 säure und 0,8 g Methacrylsäureallylester hergestellt.

Testergebnisse:

- [0018] Die gemäß den Belspielen gewonnenen Pulver wurden jeweils zu 1,0 Gew.-% in destilleinfert Wasser aufgesit und die Visikosität der dabte gebildelen Gele bei 25°C gemesen. Hierzu wurden in einem 600 mll Bechergias jeweils 5 g getrocknoles Polymer-Pulver in 495 g destillertem Wasser eingerüht und die Visikosität des dabei gebildeten Gels mit einem Brochfeld Visikosimeter / Pyr Tol ei 20 Upm gemessen. Die so hergestellten Gels eigen sich insbesondere für kostmetische Anwendungen, da sie beim Verteilen auf dem Körper ein angenehmes Hautgefühl herverrufen.
- 49 [0019] Die Bestimmung der Säurestabilität erfolgte ebenfalls durch Viskositätsmessung mit dem Brookfield-Viskosimeter. Hierzu wurde das nach Herstellungsbeispiel 1 hergestellte Copolymer mit ainem handelsüblichen Polymer auf Basis Acryistäure (Carbopol® 934 der Fa. Goodrich) verglichen. Von beiden Polymeren wurden nach der oben beschriebenen Methode 1,0 %ge Gele hergestellt, deren pH-Wert gegebenenfalls durch Zugebe von NaOH bzw. H₂PO₂ auf einem sauren (DH e.a. 3) und einen neutralen (DH e-67) einestellis Wurde.

Tabelle:

gemessene Viskositäten der 1,0 %igen Gele		
pH-Wert	Polymer Beispiel 1 Carbopol 9	
6 - 7	65 600 mPa·s	76 600 mPa·s
ca. 3	52 100 mPa·s	140 mPa·s

[0020] Wie der Tabelle zu entnehmen ist, zeigen im Gegensatz zu den auf Basis von Acrylsäure aufgebauten Polymere die erfindungsgemäß beschriebenen Polymere auch bei sauren pH-Werten sehr gute Verdickungseigenschaften. [0021] Die erfindungsgemäßen Copolymere zeichnen sich aus durch ihre stark verdickende Wirkung, inbesondere in kosmetischen und pharmazeutlischen Zubereitungen bei Konzentrationen an festem Copolymer von 0,1 bis 5 Gew-%, bevorzugt von 2 bis 0,5 Gew-%, besonders bevorzugt von 0,7 bis 1 Gew-%, bezogen auf das fertige Mittel. Bei Allamttemperatur in delonisiehret misser werden bei einem pH-Wert von 6 bis 7 Viskostitäten von mehr as 60 000

[0022] Die erfindungsgemäßen Copolymeren zeigen in einem weiten pH-Bereich, insbesondere im Bereich von pH-2,5 bis 7 nur relativ geringe Viskostitätsånderungen. Außerdem behalten sie in den Formulierungen ihre gute Wasserlöslichkeit bei und können lielcht von der Haut dagewaschen werden. Ihre verdickenden und stabilisierenden Eigenschaften kommen auch in wässrig, alkhohlischen undroder glykolhaltigen Lösungen zur Wirkung. Sie sind UV-stabil und in einem weiten Temperaturberich von ob is 60°C stabil.

[0023] Durch Variation der Monomeren Abrylamidosulfinsakureakz und N-Vinyloathonsäursemid, sowie des Anteils an Vernetzer werden Cpoplymere enhalten, die sowohl in Cihi-ri-Wasser Emulsionen, als auch in Wasser-in-Öl Emulsionen bei einem pH von 7 bis 2,5 als Verdicker eingesetzt werden können. Abhängig devon, ob Lotlonen mit einer vergiechtswelse niedrigen oder Cromes und Salben mit hoch Viskositäten hergestellt werden sollen, enthände Emulsionen einem Olküper, bestehen die wesenlichen aus Emulgatioren und einer Ciphasen in den Gewichtsarengen von 6 bis 95 %, vorzugsweise 25 bis 85 % und der an 100 Gew-% fehlenden Menge Wasser. Als Olküper kommen pitanzliche, licherische, minieralsiche und synthetischen Ole zur Einsakz, beispielsweise Geurbetalköhel mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Köhlenstoffatomen, Ester von linearen C₂-C₂-Fatiskuren mit linearen C₂-C₃-Fatiskuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/doder verzweigten Fatiskuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/doder verzweigten Fatiskuren mit Verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/doder verzweigten Fatiskuren mit Verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von linearen und/doder verzweigten Fatiskuren mit Verzweigten Alkoholen, vollage 3-Biber voll oder "Timertriol und/doder Guschetalkoholen, Tiglyceride auf Balsa C₂-C₁₀-Fatiskuren, pflanzliche Ole, verzweigte primäre Alkohole, substituiere Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkyleiher und/doder albehalsche Exe, verzmeische Koholenwasserstöfet.

[0024] Die Emulsionen können als Hautpflegemittel, wie beispielsweise Tagescremes, Nachtoremes, Pflegecremes, Nährcreme, Bodylotions, Salben und dergleichen vorliegen und als weitere Hills- und Zusatzstoffe, Co-Emulgatoren, Überfeltungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Glycerin, Konservierungsmittel, Perfglanzmittel, Farb- und Duftstoffe enthalten.

0025] Als Überfettungsmittel k\u00f6nnen Substanzen wie beispletsweise polyethoxilierte Laneininderivate, Lecithinderivate, Polyeifetts\u00e4ureaute, and in eine Franzen van eine Polyeifets\u00e4ureaute, werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Typische Beispleis (ür Fette sind Gliyereide, als Wachse kommen u.a. Bienenwachs, Parafilmwachs oder Mikrowachse, gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, z.B. Ceylstearyl-alkohol in Frage.

35 [0026] Als Stabillsatoren k\u00f6nnen Metallsalze von Fetts\u00e4uren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden.

Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen. Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydiösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbins

16 Als Perdglanzmittel kommen beispielsweise Glycoldistearinsäureseter wie Ethylenglycoldistearat, aber auch Fettsäurennongyktoster in Bertzaft. Ja Frabtsfolfs Köhnen die für konnentie Dr. wecke gegienden und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Farbentilter" der Farbstoffkommission der Deutshen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S. 81 · 106, zusammengestellt sind. [0027] Der Gesemtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 10, vorzugsweise 2 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das 19 Mittel, betragen.

Die Herstellung der Mittel kann in an sich bekannter Weise, d.h. beispielsweise durch Heiß-, Heiß-Heiß/Kalt-bzw. PIT-Emulgierung erfolgen.

[0028] Die nachfolgenden Beispiele sollen die Anwendungsmöglichkeiten der erfindungsgemäßen Verdicker näher erläutern, ohne diese darauf einzuschränken. Die Prozentangaben sind in allen Fällen Gewichtsprozente.

Beisp	Beispiel 1: O/W-Creme		
Α	Hostacerin DGI Mineralöl, niedrigviskos	2,00 % 8,00 %	
	Isopropylpalmitat Eutanol G	4,00 % 4,00 %	

5

mPa-s erreicht.

(fortgesetzt)

Beisp	Beispiel 1: O/W-Creme			
В	Copolymer 1	1,20 %		
С	Hostapon KCG Wasser Konservierungsmittel	0,80 % ad 100 % q.s.		
D	Duftstoffe	0,40 %		

Herstellweise

[0029]

- Einrühren von B in A, dann Hinzufügen von C und gut Verrühren
- II Einrühren von D in I
- 20 III Homogenisieren

Beis	oiel 2: O/W-Hautmilch	
Α	Hostacerin DGMS	2,00 %
	Mineralöl, hochviskos	8,00 %
	Isopropylpalmitat	5,00 %
	Cetiol 868	4,00 %
В	Copolymer 2	0,50 %
С	Hostapon KCG	2,00 %
	Glycerin	4,00 %
	Wasser	ad 100 %
	Konservierungsmittel	q.s.
D	Duftstoffe	0,30 %

Herstellweise:

[0030]

55

- Aufschmelzen von A auf ca. 70°C; Zugabe von B
 - II Erwärmen von C auf ca. 70°C
 - III Einrühren von II in I bis zum Erkatten rühren
 - IV Zugabe von D bei ca. 35°C
 - V Homogenisieren

Beispie	Beispiel 3: O/W-Hautmilch		
А	Hostacerin DGL Isopropylpalmitat Mandelöl	2,00 % 4,00 % 5,00 %	

(fortgesetzt)

Belspie	Belspiel 3: O/W-Hautmilch				
	Weizenkeimöl				
	Cetiol SN				
В	Copolymer 1	0,60 %			
С	Wasser	ad 100 %			
	Konservierungsmittel	q.s.			
D	Duftstoffe	0,30 %			

15 Herstellweise:

[0031]

- I A und B mischen und in C einrühren
- 20 II D hinzufügen
 - III homogenisieren

25

30

35

40

5

10

Beispiel 4: O/W-Hautmilch Hostaphat CG 120 1.50 % Mineralöl, niedrigviskos 5.00 % Miglyol 812 4.00 % Isopropylpalmitat 6,00 % Sojaöl 3,00 % Jojobaöl 2.00 % Copolymer 1 0.80 % Hostapon KCG 1.00 % Wasser 100 % Glycerin 3.00 % Soda (10 % in Wasser) 1,20 % Konservierungsmittel q.s. D Duftstoffe 0,30 %

Herstellweise:

[0032]

- B in A einrühren, C dazugeben und gut vermischen
 - II D hinzufügen
 - III homogenisieren

55

Handelsprodukte				
® Hostacerin DGI	(Clariant GmbH)	Polyglyceryl-2-Sesquiisostearat		
Eutanol G	(Henkel KGaA)	Octyldodecanol		

(fortgesetzt)

Copolymer 1		Copolymer gemäß Beispiel 1
Copolymer 2		Copolymer gemäß Beispiel 2
@ Hostapon KCG	(Clariant GmbH)	Natriumcocoylglutamat
Hostacerin DGMS	(Clariant GmbH)	Polyglyceryl-2-stearat
@ Cetiol 868	(Henkel KGaA)	Octylstearat
Hostacerin DGL	(Clariant GmbH)	Polyglyceryl-2 PEG-10 Laurat
@ Cetiol SN	(Henkel KGaA)	Cetearylisononat
@ Hostaphat CG 120	(Clariant GmbH)	Octyldecylphosphat
® Miglyol 812	(Dynamit Nobel AG)	Capryltriglycerid

Patentansprüche

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

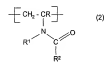
- 1. Wasserlösliche oder wasserqueilbare vernetzte Copolymere bestehend im wesentlichen aus
 - a1) 1 bis 50 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (1)

$$\begin{array}{c}
-\left\{CH_{2}-CH\right\} \\
N \\
C = 0
\end{array}$$
(CH₂)_n (1)

wobei n eine ganze Zahl von 2 bis 9 bedeutet,

oder

a2) 1 bis 50 Gew.-% einer Mischung der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (1) und der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (2)



wobei R, R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder eine lineare oder verzweigte Alkyi- oder Alkenyigruppe mit jeweils 1 bis 30, bevorzugt 1 bis 20, insbesondere 1 bis 12 C-Atomen bedeuten und

b) 49,99 bis 98,99 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (3)

5

10

15

20

25

40

45

55

worin R³ Wasserstoff, Methyl oder Ethyl, Z C₁-C₈-Alkylen, n eine ganze Zahl von 2 bis 9 und X ein Alkali- oder Erdalkali-lon bedeutet, sowie

 c) 0,01 bis 8 Gew.-% Vernetzenden Strukturen, die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegangen sind,

- Copolymere nach Anspruch 1, bestehend im wesentlichen aus 2 bis 30 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel 1 oder einer Mischung der wiederkehrenden Struktureinheiten der Formein 1 und 2, 69,5 bis
 97,5 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formei 3 und 0,2 bis 3 Gew.-% vernetzender Strukturen,
 die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegangen sind.
- Copolymere nach Anspruch 1, bestehend im wesentlichen aus 3 bis 15 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel 1 oder einer Mischung der wiederkehrenden Struktureinheiten der Formein 1 und 2, 84,5 bis 96,5 Gew.-% der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel 3 und 0,5 bis 2 Gew.-% vernetzender Strukturen, die aus Monomeren mit mindestens zwei olefinischen Doppelbindungen hervorgegengen sind.
- 4. Copolymere nach Anspruch 1, enthaltend vernetzende Strukturen, die aus Allyl (meth) acrylat hervorgegangen sind.
- 5. Verfarhern zur Herstellung der wasserfdslichen oder wasserduellbaren Copolymere nach Anspruich 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die den wiederkehrenden Struktureinheiten der Formein 1, 2 und 3 entsprechenden Monomeren in einem prolischen Lösungsmittel löst oder dispergiert, zu dieser Lösung oder Dispersion einen oder mehrere Vernetzer mit mindestens zwei olefinischen Doppeibindungen zugibt und die Polymerisation durch Zugabe einer radikabilidenden Verbindung starte.
- 35 6. Verwendung der wasserlöslichen oder wasserquellbaren Copolymere nach Anspruch 1 als Verdicker.
 - Kosmetische oder pharmazeutische Zubereitungen enthaltend ein wasserlösliches oder wasserqueilbares Copolymer nach Anspruch 1.



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT EP 00 71 0047

	EINSCHLÄGIGE I				
ategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblichen	nts mit Angabe, soweit erforderlich, Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)	
1	EP 0 483 638 A (HOEC 6. Mai 1992 (1992-05- US 4 619 773 A (I. H	HST AG) -06) EILWEIL)		C08F226/06 C08F226/02 C08F220/58 A61K7/00	
`	28. Oktober 1986 (198	36-10-28) 		A61K9/00	
),A	EP 0 815 828 A (L'ORI 7. Januar 1998 (1998 	EAL) -01-07) 			
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (INLCI.7) COSF A61K	
Derw	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt				
	DEN HAAG	Absorbis@datum der Recherche 15. Ma1 2001	Cau	auwenberg, C	
X voi Y voi and A tec O nk	AATEGORIE DER GENANNTEN DOKUM in besonderer Bedeutung allein betrachte in besonderer Bedeutung in Verbinderig in teren Veröfferflichung desselben Kelego historinifische Offenbarung ischenflieratur.	MENTE T: der Erflindung z. E: älteres Palentöc nach dem Anna nit einer D: in der Annaldu nie L: aus anderen Gri	grunde flegende kument, das jed ldedatum veröfte ig angeführtes D inden angeführte	Theorem oder Grundsätze och eist am oder erdicht worden ist okument	

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 71 0047

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europalischen Recherchenbencht angefährten Patentibikumente angegeben. Der Angeben über die Familienmitiglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamis am Dase Angeben dem in zur Artheinsteindung und erfolgen ohne Gewähr.

15-05-2001

	im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Palentfamilie	Datum der Veröffentlichung
	EP 483638 A	06-05-1992	DE 4034642 A BR 9104709 A CA 2054518 A DE 59107925 D JP 5186537 A MX 9101832 A NO 300643 B US 5510436 A	07-05-1992 16-06-1992 01-05-1992 18-07-1996 27-07-1993 05-06-1992 30-06-1997 23-04-1996
	US 4619773 A	28-10-1986	EP 0213245 A	11-03-1987
	EP 815828 A	07-01-1998	FR 2750325 A AT 176863 T BR 9706550 A CA 2227975 A DE 69700119 D DE 69700119 T ES 2131428 T WO 9800094 A JP 10511703 T JP 3115001 B PL 325374 A US 6120780 A	02-01-1998 15-03-1999 20-07-1999 08-01-1998 01-04-1999 24-06-1999 16-07-1999 10-11-1998 10-11-1998 10-12-2000 20-07-1998 19-09-2000
EPO FORM POMI				

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82